## PROTON-CONDUCTING MEMBRANE AND USE THEREOF

Publication number: WO2005063852

**Publication date:** 

2005-07-14

Inventor:

UENSAL OEMER (DE); LEISTER URSULA (DE);

SCHLEGEL MELANIE (DE)

**Applicant:** 

PEMEAS GMBH (DE); UENSAL OEMER (DE);

LEISTER URSULA (DE); SCHLEGEL MELANIE (DE)

Classification:

- international:

B01D67/00; B01D71/64; C08G73/18; B01D67/00;

B01D71/00; C08G73/00; (IPC1-7): C08G73/18;

B01D67/00; B01D71/64

- european:

C08G73/18

Application number: WO2004EP14831 20041230 Priority number(s): DE20031061833 20031230

Also published as:

DE10361833 (A1)

Cited documents:

WO03092090

DE10220817

DE10235357

DE10210500

Report a data error here

#### Abstract of WO2005063852

The invention relates to a novel proton-conducting polymer membrane, made from polyazoles, of multiple application as a result of the excellent chemical and thermal properties thereof and which is particularly suitable for application as Polymer Electrolyte Membrane (PEM) for the production of membrane electrode units for so-called PEM fuel cells.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. Juli 2005 (14.07.2005)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/063852 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: B01D 67/00, 71/64

C08G 73/18,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2004/014831

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. Dezember 2004 (30.12.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 103 61 833.3 30. Dezember 2003 (30.12.2003)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): PEMEAS GMBH [DE/DE]; Industriepark Höchst, 65926 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): UENSAL, Oemer [DE/DE]; Südring 387, 55128 Mainz (DE). LEISTER, Ursula [DE/DE]; Eschenbach Strasse 2, 65795 Hattersheim (DE). SCHLEGEL, Melanie [DE/DE]; Adam-Stegerwald-Str. 20, 63811 Stockstadt (DE).
- (74) Anwälte: DÖRR, Klaus usw.; Luderschmidt, Schüler & Partner, Industriepark Höchst, Geb. F821, 65926 Frankfurt am Main (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

- Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PROTON-CONDUCTING MEMBRANE AND USE THEREOF

(54) Bezeichnung: PROTONENLEITENDE MEMBRAN UND DEREN VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to a novel proton-conducting polymer membrane, made from polyazoles, of multiple application as a result of the excellent chemical and thermal properties thereof and which is particularly suitable for application as Polymer Electrolyte Membrane (PEM) for the production of membrane electrode units for so-called PEM fuel cells.

(57) Zusammenfassung: Protonleitende Membran und deren Verwendung Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen, die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden kann und sich insbesondere als Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) zur Herstellung von Membran-Elektroden Einheiten für sogenannte PEM-Brennstoffzellen eignet.



VO 2005/06385

## Protonenleitende Membran und deren Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen, die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden kann und sich insbesondere als Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) in sogenannten PEM-Brennstoffzellen eignet.

Polyazole wie beispielsweise Polybenzimidazole (®Celazole) sind seit langem bekannt. Die Herstellung derartiger Polybenzimidazole (PBI) erfolgt üblicherweise durch Umsetzung von 3,3′,4,4′-Tetraaminobiphenyl mit Isophthalsäure bzw. deren Estern in der Schmelze. Das entstehende Präpolymer erstarrt im Reaktor und wird anschließend mechanisch zerkleinert. Anschließend wird das pulverförmige Präpolymer in einer Festphasen-Polymerisation bei Temperaturen von bis zu 400°C endpolymerisiert und das gewünschte Polybenzimidazole erhalten.

Zur Herstellung von Polymerfolien wird das PBI in einem weiteren Schritt in polaren, aprotischen Lösemitteln wie beispielsweise Dimethylacetamid (DMAc) gelöst und eine Folie mittels klassischer Verfahren erzeugt.

Protonenleitende, d.h. mit Säure dotierte Polyazol-Membranen für den Einsatz in PEM-Brennstoffzellen sind bereits bekannt. Die basischen Polyazol-Folien werden mit konzentrierter Phosphorsäure oder Schwefelsäure dotiert und wirken dann als Protonenleiter und Separatoren in sogenannten Polymerelektrolyt-Membran-Brennstoffzellen (PEM-Brennstoffzellen).

Bedingt durch die hervorragenden Eigenschaften des Polyazol-Polymeren können derartige Polymerelektrolytmembranen - zu Membran-Elektroden-Einheiten (MEE) verarbeitet – bei Dauerbetriebstemperaturen oberhalb 100°C insbesondere oberhalb 120°C in Brennstoffzellen eingesetzt werden. Diese hohe Dauerbetriebstemperatur erlaubt es die Aktivität der in der Membran-Elektroden-Einheit (MEE) enthaltenen Katalysatoren auf Edelmetallbasis zu erhöhen. Insbesondere bei der Verwendung von sogenannten Reformaten aus Kohlenwasserstoffen sind im Reformergas deutliche Mengen an Kohlenmonoxid enthalten, die überlicherweise durch eine aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung entfernt werden müssen. Durch die Möglichkeit die Betriebstemperatur zu erhöhen, können deutlich höhere Konzentrationen an CO-Verunreinigungen dauerhaft toleriert werden.

WO 2005/063852

10/584957

PENERALITY AND HIM 9075

Durch Einsatz von Polymer-Elektrolyt-Membranen auf Basis von Polyazol-Polymeren kann zum einen auf die aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung teilweise verzichtet werden und andererseits die Katalysatorbeladung in der Membran-Elektroden-Einheit reduziert werden. Beides ist für einen Masseneinsatz von PEM-Brennstoffzellen unabdingbare Voraussetzung, da ansonsten die Kosten für ein PEM-Brennstoffzellen-System zu hoch sind.

Die bislang bekannten mit Säure dotierten Polymermembrane auf Basis von Polyazolen zeigen bereits ein günstiges Eigenschaftsprofil. Aufgrund der für PEM-Brennstoffzellen angestrebten Anwendungen, insbesondere im Automobilbereichund der dezentralen Strom- und Wärmeerzeugung (Stationärbereich), sind diese insgesamt jedoch noch zu verbessern. Darüber hinaus haben die bislang bekannten Polymermembranen einen hohen Gehalt an Dimethylacetamid (DMAc), der mittels bekannter Trocknungsmethoden nicht vollständig entfernt werden kann. In der deutschen Patentanmeldung Nr. 10109829.4 wird eine Polymermembran auf Basis von Polyazolen beschrieben, bei der die DMAc-Kontamination beseitigt wurde.

Aus den deutschen Patentanmeldung Nr. 10117686.4, 10117687.2 und 10144815.5 sind Polymermembranen auf Basis von Polyazolen bekannt, die aus Polyphosphorsäuren hergestellt werden. Diese Membranen zeigen eine ausgezeichnete Leistung, insbesondere bei Betriebstemperaturen oberhalb von 100°C. Nachteilig an diesen Membranen ist jedoch, daß sie eine relative hohe Überspannung, insbesondere an der Kathode aufweisen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es organische Säure enthaltende Polymermembranen auf Basis von Polyazolen bereitzustellen, die einerseits die anwendungstechnischen Vorteile der Polymermembran auf Basis von Polyazolen aufweisen und andererseits eine gesteigerte spezifische Leitfähigkeit, insbesondere bei Betriebstemperaturen oberhalb von 100°C, aufweisen und zusätzliche eine deutlich niedrigere Überspannung, insbesondere an der Kathode aufweisen.

Wir haben nun gefunden, daß eine protonenleitende Membran auf Basis von Polyazolen erhalten werden kann, wenn die zugrundeliegenden Monomeren in organischen Phosphonsäureanhydriden suspendiert bzw. gelöst, in eine dünne Form gerakelt und in den organischen Phosphonsäureanhydriden polymerisiert wird.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion

- B) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einem Träger oder auf einer Elektrode,
- C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren.
- D) Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran (bis diese selbsttragend ist).

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen und heteroaromatischen Tetra-Amino-Verbindungen handelt es sich vorzugsweise um 3,3',4,4'-Tetraaminobiphenyl, 2,3,5,6-Tetraaminopyridin, 1,2,4,5-Tetraaminobenzol, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylsulfon, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylmethan und 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylmethan und 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylmethan und 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylmethan sowie deren Salze, insbesondere deren Mono-, Di-, Tri- und Tetrahydrochloridderivate.

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen Carbonsäuren handelt es sich um Di-carbonsäuren und Tri-carbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren bzw. deren Estern oder deren Anhydride oder deren Säurechloride. Der Begriff aromatische Carbonsäuren umfasst gleichermaßen auch heteroaromatische Carbonsäuren. Vorzugsweise handelt es sich bei den aromatischen Dicarbonsäuren um Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 5-Hydroxyisophthalsäure, 4-Hydroxyisophthalsäure, 2-Hydroxyterephthalsäure, 5-Aminoisophthalsäure, 5-N,N-Dimethylaminoisophthalsäure, 5-N,N-Diethylaminoisophthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,6-Dihydroxyisophthalsäure, 4,6-Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure. 3,4-Dihydroxyphthalsäure, 3-Fluorophthalsäure, 5-Fluoroisophthalsäure, 2-Fluoroterphthalsäure, Tetrafluorophthalsäure, Tetrafluoroisophthalsäure, Tetrafluoroterephthalsäure, 1,4-Naphthalindicarbonsäure, 1,5-Naphthalindicarbonsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, 2,7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure, 1,8-dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4,4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, 2,2-

Bis(4-carboxyphenyl)hexafluoropropan, 4,4'-Stilbendicarbonsäure, 4-Carboxyzimtsäure, bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride. Bei den aromatischen Tri-, tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride handelt es sich bevorzugt um 1,3,5-Benzol-tricarbonsäure (Trimesic acid), 1,2,4-Benzol-tricarbonsäure (Trimellitic acid), (2-Carboxyphenyl)iminodiessigsäure, 3,5,3'-Biphenyltricarbonsäure, 3,5,4'-Biphenyltricarbonsäure,

Bei den aromatischen Tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride handelt es sich bevorzugt um 3,5,3',5'-biphenyltetracarboxylic acid, 1,2,4,5-Benzoltetracarbonsäure, Benzophenontetracarbonsäure, 3,3',4,4'-Biphenyltetracarbonsäure, 2,2',3,3'-Biphenyltetracarbonsäure, 1,2,5,6-Naphthalintetracarbonsäure, 1,4,5,8-Naphthalintetracarbonsäure.

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten heteroaromatischen Carbonsäuren handelt es sich um heteroaromatischen Di-carbonsäuren und Tri-carbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren bzw. deren Estern oder deren Anhydride. Als Heteroaromatische Carbonsäuren werden aromatische Systeme verstanden welche mindestens ein Stickstoff, Sauerstoff, Schwefel oder Phosphoratom im Aromaten enthalten. Vorzugsweise handelt es sich um Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6-Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazindicarbonsäure, 2,4,6-Pyridintricarbonsäure, Benzimidazol-5,6-dicarbonsäure. Sowie deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride.

Der Gehalt an Tri-carbonsäure bzw. Tetracarbonsäuren (bezogen auf eingesetzte Dicarbonsäure) beträgt zwischen 0 und 30 Mol-%, vorzugsweise 0,1 und 20 Mol %, insbesondere 0,5 und 10 Mol-%.

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen und heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren handelt es sich bevorzugt um Diaminobenzoesäure und deren Mono und Dihydrochloridderivate.

Bevorzugt werden in Schritt A) Mischungen von mindestens 2 verschiedenen aromatischen Carbonsäuren einzusetzen. Besonders bevorzugt werden Mischungen eingesetzt, die neben aromatischen Carbonsäuren auch heteroaromatische Carbonsäuren enthalten. Das Mischungsverhältnis von aromatischen Carbonsäuren

zu heteroaromatischen Carbonsäuren beträgt zwischen 1:99 und 99:1, vorzugsweise 1:50 bis 50:1.

Bei diesem Mischungen handelt es sich insbesondere um Mischungen von Nheteroaromatischen Di-carbonsäuren und aromatischen Dicarbonsäuren. Nicht limitierende Beispiele dafür sind Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,6-Dihydroxyisophthalsäure, 4,6-Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure. 3,4-Dihydroxyphthalsäure, 1,4-Naphthalindicarbonsäure, 1,5-Naphthalindicarbonsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, 2,7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure, Diphensäure, 1,8-dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4,4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 -Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazindicarbonsäure.

Bei den in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydriden handelt es sich um cyclischen Verbindungen der Formel

oder um linearen Verbindungen der Formel

oder um Anhydride der mehrfachen organsichen Phosphonsäuren wie z.B. der Formel von Anhydride der Diphosphonsäure

worin der Rest R und R' gleich oder verschieden ist und für eine  $C_1 - C_{20} - K$ kohlenstoffhaltigen Gruppe steht.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer C<sub>1</sub> - C<sub>20</sub> -kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt die Reste C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, Cyclopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Octyl oder Cyclooctyl, C<sub>1</sub> – C<sub>20</sub> – Alkenyl, besonders bevorzugt Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl, Cyclohexenyl, Octenyl oder Cyclooctenyl, C<sub>1</sub> – C<sub>20</sub> – Alkinyl, besonders bevorzugt Ethinyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl oder Octinyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, C<sub>1</sub> - C<sub>20</sub> - Fluoralkyl, besonders bevorzugt Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl, [1,1';3',1"]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Fluoraryl, besonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxy, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, s-Butoxy oder t-Butoxy, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, Biphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C7-C20-Arylalkyl, besonders bevorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-ipropylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, C<sub>7</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, Diphenylmethyl, Triphenylmethyl oder Naphthalinylmethyl, C7-C20-Aryloxyalkyl, besonders bevorzugt o-Methoxyphenyi, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C<sub>12</sub>-C<sub>20</sub>-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C<sub>5</sub>-C<sub>20</sub>-Heteroaryl. besonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Acridinyl, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C<sub>4</sub>-C<sub>20</sub>-Heterocycloalkyl, besonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2.3-Dihydroindolyl, C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Arylalkenyl, besonders bevorzugt o-Vinylphenyl, m-Vinylphenyl, p-Vinylphenyl, C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Arylalkinyl, besonders bevorzugt o-Ethinylphenyl, m-Ethinylphenyl oder p-Ethinylphenyl, C<sub>2</sub> – C<sub>20</sub> – heteroatomhaltige Gruppe. besonders bevorzugt Carbonyl, Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy oder Nitril verstanden, wobei eine oder mehrere C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-kohlenstoffhaltige Gruppen ein cyclisches System bilden können.

Bei den vorstehend genannten  $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoff-haltigen Gruppen können ein oder mehrere nicht benachbarte  $CH_2$ - Gruppen durch -O-, -S-, -NR<sup>1</sup>- oder -CONR<sup>2</sup> - ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

Bei den vorstehend genannten  $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoff-haltigen Gruppen die aromatische Systeme aufweisen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH-Gruppen durch -O-, -S-, -NR<sup>1</sup>- oder -CONR<sup>2</sup> ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

Die Reste R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> sind gleich oder verschieden bei jedem Auftreten H oder ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen.

Besonders bevorzugt sind organische Phosphonsäureanhydride die teil- oder perfluoriert sind.

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride sind kommerziell erhältlich, beispielsweise das Produkt <sup>®</sup>T3P (Propan-Phosphonsäureanhydrid) der Firma Clariant.

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride können auch in Kombination mit Polyphosphorsäure und/oder mit  $P_2O_5$  eingesetzt werden. Bei der Polyphosphorsäure handelt es sich um handelsübliche Polyphosphorsäuren wie diese beispielsweise von Riedel-de Haen erhältlich sind. Die Polyphosphorsäuren  $H_{n+2}P_nO_{3n+1}$  (n>1) besitzen üblicherweise einen Gehalt berechnet als  $P_2O_5$  (acidimetrisch) von mindestens 83%. Anstelle einer Lösung der Monomeren kann auch eine Dispersion/Suspension erzeugt werden.

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride können auch in Kombination mit einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren eingesetzt werden.

Bei den einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren handelt es sich um Verbindungen der Formel

$$H_2O_3P-R-PO_3H_2$$
  
 $R + PO_2H_3$ 

n>2

worin der Rest R gleich oder verschieden ist und für eine  $C_1 - C_{20} - K$  kohlenstoffhaltigen Gruppe steht.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer  $C_1-C_{20}$ -kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt die Reste  $C_1-C_{20}$ -Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, Cyclopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Octyl oder Cyclooctyl,  $C_6-C_{20}$ -Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder Anthracenyl,  $C_1-C_{20}$  – Fluoralkyl, besonders bevorzugt Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl,  $C_6-C_{20}$ -

Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl, [1,1';3',1"]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Fluoraryl, besonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxy, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, s-Butoxy oder t-Butoxy, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, Biphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C7-C20-Arylalkyl, besonders bevorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-ipropylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, C<sub>7</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, Diphenylmethyl, Triphenylmethyl oder Naphthalinylmethyl, C<sub>7</sub>-C<sub>20</sub>-Aryloxyalkyl, besonders bevorzugt o-Methoxyphenyl, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C<sub>12</sub>-C<sub>20</sub>-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C<sub>5</sub>-C<sub>20</sub>-Heteroaryl, besonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Acridinyl, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C<sub>4</sub>-C<sub>20</sub>-Heterocycloalkyl, besonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2,3-Dihydroindolyl, C<sub>2</sub> – C<sub>20</sub> – heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Carbonyl, Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy oder Nitril verstanden, wobei eine oder mehrere C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-kohlenstoffhaltige Gruppen ein cyclisches System bilden können.

Bei den vorstehend genannten  $C_1$  –  $C_{20}$  –kohlenstoff-haltigen Gruppen können ein oder mehrere nicht benachbarte  $CH_2$ - Gruppen durch -O-, -S-, -NR<sup>1</sup>- oder –CONR<sup>2</sup> - ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

Bei den vorstehend genannten  $C_1$  –  $C_{20}$  –kohlenstoff-haltigen Gruppen die aromatische Systeme aufweisen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH-Gruppen durch -O-, -S-, -NR<sup>1</sup>- oder –CONR<sup>2</sup> ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

Die Reste R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> sind gleich oder verschieden bei jedem Auftreten H oder ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen.

Besonders bevorzugt sind organische Phosphonsäuren die teil- oder perfluoriert sind.

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäuren sind kommerziell erhältlich, beispielsweise die Produkte der Firma Clariant oder Aldrich.

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäuren umfassen keine vinylhaltigen Phosphonsäuren wie diese in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10213540.1 beschrieben werden.

Die in Schritt A) erzeugte Mischung weist ein Gewichtsverhältnis organische Phosphonsäureanhydride zu Summe aller Monomeren von 1:10000 bis 10000:1, vorzugsweise 1:1000 bis 1000:1, insbesondere 1:100 bis 100:1, auf. Insofern diese Phosphonsäureanhydride im Gemisch mit Polyphosphorsäure oder einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren eingesetzt werden sind diese bei den Phosphonsäureanhydriden zu berücksichtigen.

Des weiteren können der in Schritt A) erzeugten Mischung weitere organo-Phosphonsäuren, vorzugsweise perfluorierte organische Phosphonsäuren zugesetzt werden. Diese Zugabe kann vor und/oder während Schritt B) erfolgen. Hierdurch kann die Viskosität gesteuert werden.

Die Schichtbildung gemäß Schritt B) erfolgt mittels an sich bekannter Maßnahmen (Gießen, Sprühen, Rakeln) die aus dem Stand der Technik zur Polymerfilm-Herstellung bekannt sind. Als Träger sind alle unter den Bedingungen als inert zu bezeichnenden Träger geeignet. Zur Einstellung der Viskosität kann die Lösung gegebenenfalls mit Phosphorsäure (konz. Phosphorsäure, 85%) versetzt werden. Hierdurch kann die Viskosität auf den gewünschten Wert eingestellt und die Bildung der Membran erleichtert werden.

Die gemäß Schritt B) erzeugte Schicht hat eine Dicke zwischen 20 und 4000 μm, vorzugsweise zwischen 30 und 3500 μm, insbesondere zwischen 50 und 3000 μm.

WO 2005/063852

$$\begin{array}{c} \longleftarrow X \\ Ar \\ X \end{array} Ar \begin{array}{c} N \\ X \end{array} \longrightarrow Ar^{1} \longrightarrow \begin{array}{c} (I) \\ \end{array}$$

$$+Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{3} \xrightarrow{N} Ar^{4} \xrightarrow{I}_{n} \qquad (III)$$

$$+Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{3} \xrightarrow{X} Ar^{4} \xrightarrow{I}_{n} \qquad (III)$$

$$+ Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{5} \xrightarrow{X} Ar^{4} \xrightarrow{I}_{n} \qquad (IV)$$

$$+ Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{5} \xrightarrow{X} Ar^{4} \xrightarrow{I}_{n} \qquad (IV)$$

$$+Ar^6 + Ar^6 +$$

$$- + Ar^7 - \sqrt{N - Ar^7 - \frac{1}{n}}$$
 (VI)

$$-N \longrightarrow N \longrightarrow Ar^{11} \longrightarrow (X)$$

WO 2005/063852

(XI)

(XII)

(XIII)

(XIV)

.(XV)

$$\text{The } (XX)$$

$$\bigcup_{i=1}^{N} N$$
 (XXII)

#### worin

Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

- Ar<sup>1</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>2</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>3</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>5</sup> gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>7</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>9</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder drei- oder vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>10</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann.
- Ar<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt
- R gleich oder verschieden für Wasserstoff, eine Alkylgruppe und eine aromatische Gruppe steht, mit der Maßgabe, das R in Formel (XX) nicht für Wasserstoff steht, und
- n, m eine ganze Zahl größer gleich 10, bevorzugt größer gleich 100 ist.

Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Bisphenon, Diphenylsulfon, Thiophen, Furan, Pyrrol, Thiazol, Oxazol, Imidazol,

Isothiazol, Isoxazol, Pyrazol, 1,3,4-Oxadiazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-oxadiazol, 1,3,4-Thiadiazol, 1,3,4-Triazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-triazol, 1,2,5-Triphenyl-1,3,4-triazol, 1,2,4-Oxadiazol, 1,2,4-Thiadiazol, 1,2,4-Triazol, 1,2,3-Triazol, 1,2,3,4-Tetrazol, Benzo[b]thiophen, Benzo[b]furan, Indol, Benzo[c]thiophen, Benzo[c]furan, Isoindol, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzisoxazol, Benzisothiazol, Benzopyrazol, Benzothiadiazol, Benzotriazol, Dibenzofuran, Dibenzothiophen, Carbazol, Pyridin, Bipyridin, Pyrazin, Pyrazol, Pyrimidin, Pyridazin, 1,3,5-Triazin, 1,2,4-Triazin, 1,2,4,5-Triazin, Tetrazin, Chinolin, Isochinolin, Chinoxalin, Chinazolin, Cinnolin, 1,8-Naphthyridin, 1,5-Naphthyridin, 1,6-Naphthyridin, 1,7-Naphthyridin, Phthalazin, Pyridopyrimidin, Purin, Pteridin oder Chinolizin, 4H-Chinolizin, Diphenylether, Anthracen, Benzopyrrol, Benzooxathiadiazol, Benzooxadiazol, Benzopyridin, Benzopyrazin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Phenazin, Pyridopyridin, Imidazopyrimidin, Pyrazinopyrimidin, Carbazol, Aciridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, Phenothiazin, Acridizin, Benzopteridin, Phenanthrolin und Phenanthren ab, die gegebenenfalls auch substituiert sein können.

Dabei ist das Substitionsmuster von Ar<sup>1</sup>, Ar<sup>4</sup>, Ar<sup>6</sup>, Ar<sup>7</sup>, Ar<sup>8</sup>, Ar<sup>9</sup>, Ar<sup>10</sup>, Ar<sup>11</sup> beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann Ar<sup>1</sup>, Ar<sup>4</sup>, Ar<sup>6</sup>, Ar<sup>7</sup>, Ar<sup>8</sup>, Ar<sup>9</sup>, Ar<sup>10</sup>, Ar<sup>11</sup> ortho-, meta- und para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen.

Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein.

Bevorzugte Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen, Hydroxygruppen oder kurzkettige Alkylgruppen wie z. B. Methyl- oder Ethylgruppen.

Bevorzugt sind Polyazole mit wiederkehrenden Einheiten der Formel (I) bei denen die Reste X innerhalb einer wiederkehrenden Einheit gleich sind.

Die Polyazole können grundsätzlich auch unterschiedliche wiederkehrende Einheiten aufweisen, die sich beispielsweise in ihrem Rest X unterscheiden. Vorzugsweise iedoch weist es nur gleiche Reste X in einer wiederkehrenden Einheit auf.

Weitere bevorzugte Polyazol-Polymere sind Polyimidazole, Polybenzthiazole, Polybenzoxazole, Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole Poly(pyridine), Poly(pyrimidine), und Poly(tetrazapyrene).

In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Copolymer oder ein Blend, das mindestens zwei Einheiten der Formel (I) bis (XXII) enthält, die sich voneinander unterscheiden. Die Polymere können als Blockcopolymere (Diblock, Triblock), Segmentcopolymere, statistische Copolymere, periodische Copolymere und/oder alternierende Polymere vorliegen.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Polyazol, das nur Einheiten der Formel (I) und/oder (II) enthält.

Die Anzahl der wiederkehrende Azoleinheiten im Polymer ist vorzugsweise eine ganze Zahl größer gleich 10. Besonders bevorzugte Polymere enthalten mindestens 100 wiederkehrende Azoleinheiten.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind Polymere enthaltend wiederkehrenden Benzimidazoleinheiten bevorzugt. Einige Beispiele der äußerst zweckmäßigen Polymere enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten werden durch die nachfolgende Formeln wiedergegeben:

wobei n und m eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist.

Die mittel des beschriebenen Verfahrens erhältlichen Polyazole, insbesondere jedoch die Polybenzimidazole zeichnen sich durch ein hohes Molekulargewicht aus. Gemessen als Intrinsische Viskosität beträgt diese mindestens 1,4 dl/g und liegt somit deutlich über dem von handelsüblichem Polybenzimidazol (IV < 1,1 dl/g).

Insofern die Mischung gemäß Schritt A) auch Tricarbonsäuren bzw. Tetracarbonsäre enthält wird hierdurch eine Verzweigung/ Vernetzung des gebildeten Polymeren erzielt. Diese trägt zur Verbesserung der mechanischen Eigenschaft bei. Die Behandlung der gemäß Schritt C) erzeugten Polymerschicht in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Dauer bis die Schicht eine ausreichende Festigkeit für den Einsatz in Brennstoffzellen besitzt. Die Behandlung kann soweit erfolgen, daß die Membran selbsttragend ist, so daß sie ohne Beschädigung vom Träger abgelöst werden kann.

Es hat sich weiterhin gezeigt, daß bei Verwendung von aromatischen Dicarbonsäuren (oder heteroaromatischen Dicarbonsäure) wie Isophthalsäure, Terephthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 4,6-Dihydroxyisophthalsäure, 2,6-Dihydroxyisophthalsäure, Diphensäure, 1,8-Dihydroxynaphthalin-3,6-Dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-Dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4,4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 -Pyrimidindicarbonsäure oder 2,5-Pyrazindicarbonsäure die Temperatur in Schritt D) - oder falls die Bildung von Oligomeren und/oder niedermolekularen Polymeren bereits in Schritt A) gewünscht wird – im Bereich von bis zu 300°C, vorzugsweise zwischen 100°C und 250°C, günstig ist.

Die Behandlung der Membran in Schritt D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C und kleiner 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, insbesondere zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdampf bzw. und/oder wasserenthaltende Phosphorsäure von bis zu 85% bzw. und/oder in einer Mischung aus organischen Phosphonsäuren und/oder Sulfonsäuren enthaltenden Mischung in Wasser oder Phosphorsäure. Die Behandlung erfolgt vorzugsweise unter Normaldruck, kann aber auch unter Einwirkung von Druck erfolgen. Wesentlich ist, daß die Behandlung in Gegenwart von ausreichender Feuchtigkeit geschieht, wodurch die anwesende organischen Phosphonsäureanhydriden durch partielle Hydrolyse unter Ausbildung von organo-Phosphonsäuren und/oder Phosphorsäure (insofern Polyphosphorsäure mit verwendet wurde) zur Verfestigung der Membran beiträgt.

Bei der Hydrolyse der organischen Phosphonsäureanhydriden gebildeten organo-Phosphonsäuren

$$\begin{array}{c} 0 \\ R - P - O \\ O \\ R - P - O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} + H_2O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} 3x \\ R - P - OH \\ OH \end{array}$$

führen zu einer unerwarteten Reduzierung der Überspannung, insbesondere an der Kathode in einer Membran-Elektroden-Einheit die aus der erfindungsgemäßen Membran hergestellt wird.

Die partielle Hydrolyse der organischen Phosphonsäureanhydride in Schritt D) führt zu einer Verfestigung der Membran und zu einer Abnahme der Schichtdicke und Ausbildung einer Membran mit einer Dicke zwischen 15 und 3000  $\mu$ m, vorzugsweise zwischen 20 und 2000  $\mu$ m, insbesondere zwischen 20 und 1500  $\mu$ m, die selbsttragend ist.

Die obere Temperaturgrenze der Behandlung gemäß Schritt D) beträgt in der Regel 150°C. Bei extrem kurzer Einwirkung von Feuchtigkeit, beispielsweise von überhitztem Dampf kann dieser Dampf auch heißer als 150°C sein. Wesentlich für die Temperaturobergrenze ist die Dauer der Behandlung.

Die partielle Hydrolyse (Schritt D) kann auch in Klimakammern erfolgen bei der unter definierter Feuchtigkeitseinwirkung die Hydrolyse gezielt gesteuert werden kann. Hierbei kann die Feuchtigkeit durch die Temperatur bzw. Sättigung der kontaktierenden Umgebung beispielsweise Gase wie Luft, Stickstoff, Kohlendioxid oder andere geeignete Gase, oder Wasserdampf gezielt eingestellt werden. Die Behandlungsdauer ist abhängig von den vorstehend gewählten Parametern.

Weiterhin ist die Behandlungsdauer von der Dicke der Membran abhängig.

In der Regel beträgt die Behandlungsdauer zwischen wenigen Sekunden bis Minuten, beispielsweise unter Einwirkung von überhitztem Wasserdampf, oder bis hin zu ganzen Tagen, beispielsweise an der Luft bei Raumtemperatur und geringer relativer Luftfeuchtigkeit. Bevorzugt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 10 Sekunden und 300 Stunden, insbesondere 1 Minute bis 200 Stunden.

Wird die partielle Hydrolyse bei Raumtemperatur (20°C) mit Umgebungsluft einer relativen Luftfeuchtigkeit von 40-80% durchgeführt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 1 und 200 Stunden.

Die gemäß Schritt D) erhaltene Membran kann selbsttragend ausgebildet werden, d.h. sie kann vom Träger ohne Beschädigung gelöst und anschließend gegebenenfalls direkt weiterverarbeitet werden.

Über den Grad der Hydrolyse, d.h. die Dauer, Temperatur und Umgebungsfeuchtigkeit, ist die Konzentration an Phosphonsäure und damit die Leitfähigkeit der erfindungsgemäßen Polymermembran einstellbar. Erfindungsgemäßen wird die Konzentration der Protonen als Ionenaustauschkapazität angegeben (IEClon exchange capacity). Im Rahmen der vorliegenden Erfindung ist eine IEC von mindestens 2 eq/g, bevorzugt 5 eq/g, besonders bevorzugt 10 eq/g.

Im Anschluß an die Behandlung gemäß Schritt D) kann die Membran durch Einwirken von Hitze in Gegenwart von Luftsauerstoff an der Oberfläche noch vernetzt werden. Diese Härtung der Membranoberfläche verbessert die Eigenschaften der Membran zusätzlich.

Die Vernetzung kann auch durch Einwirken von IR bzw. NIR (IR = InfraRot, d. h. Licht mit einer Wellenlänge von mehr als 700 nm; NIR = Nahes IR, d. h. Licht mit einer Wellenlänge im Bereich von ca. 700 bis 2000 nm bzw. einer Energie im Bereich von ca. 0.6 bis 1.75 eV) erfolgen. Eine weitere Methode ist die Bestrahlung mit ß-Strahlen. Die Strahlungsdosis beträgt hierbei zwischen 5 und 200 kGy.

Die erfindungsgemäße Polymermembran weist verbesserte Materialeigenschaften gegenüber den bisher bekannten dotierten Polymermembranen auf. Insbesondere zeigen sie im Vergleich mit bekannten dotierten Polymermembranen bessere Leistungen. Diese begründet sich insbesondere durch eine verbesserte Protonenleitfähigkeit. Diese beträgt bei Temperaturen von 120°C mindestens 0,1 S/cm, vorzugsweise mindestens 0,11 S/cm, insbesondere mindestens 0,12 S/cm.

Die erfindungsgemäßen Membranen können neben den Polymeren auf Basis von Polyazolen auch weitere Polymere als Blendmaterial beinhalten. Die Blendkomponente hat dabei im Wesentlichen die Aufgabe die mechanischen Eigenschaften zu verbessern und die Materialkosten zu verringem.

Hierzu kann das zusätzliche Blendmaterial während oder nach Schritt A) oder vor Schritt B) zugegeben werden. Als Blendmaterial kommen Polyethersulfone,

insbesondere die in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10052242.4 beschriebenen Polyethersulfone, in Betracht. Zu den weiteren Polymeren, die als Blendkomponente eingesetzt werden können, gehören unter anderem Polyolefine, wie Poly(cloropren), Polyacetylen, Polyphenylen, Poly(p-xylylen), Polyarylmethylen, Polyarmethylen, Polystyrol, Polymethylstyrol, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, Polyvinylether, Polyvinylamin, Poly(N-vinylacetamid), Polyvinylimidazol, Polyvinylcarbazol, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylpyridin, Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid, Polytetrafluorethylen, Polyhexafluorpropylen, Copolymere von PTFE mit Hexafluoropropylen, mit Perfluorpropylvinylether, mit Trifluoronitrosomethan, mit Sulfonylfluoridvinylether, mit Carbalkoxy-perfluoralkoxyvinylether, Polychlortrifluorethylen, Polyvinylfluorid, Polyvinylidenfluorid, Polyacrolein, Polyacrylamid, Polyacrylnitril, Polycyanacrylate, Polymethacrylimid, Cycloolefinische Copolymere, insbesondere aus Norbornen;

Polymere mit C-O-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise Polyacetal, Polyoxymethylen, Polyether, Polypropylenoxid, Polyepichlorhydrin, Polytetrahydrofuran, Polyphenylenoxid, Polyetherketon, Polyester, insbesondere Polyhydroxyessigsäure, Polyethylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Polyhydroxybenzoat, Polyhydroxypropionsäure, Polypivalolacton, Polycaprolacton, Polymalonsäure, Polycarbonat;

Polymere C-S-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise Polysulfidether, Polyphenylensulfid, Polyethersulfon;

Polymere C-N-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise Polyimine, Polyisocyanide, Polyetherimin, Polyanilin, Polyamide, Polyhydrazide, Polyurethane, Polyimide, Polyazole, Polyazine; Flüssigkristalline Polymere, insbesondere Vectra sowie

Anorganische Polymere, beispielsweise Polysilane, Polycarbosilane, Polysiloxane, Polykieselsäure, Polysilikate, Silicone, Polyphosphazene und Polythiazyl.

Zur Anwendung in Brennstoffzellen mit einer Dauergebrauchstemperatur oberhalb 100°C werden solche Blend-Polymere bevorzugt, die eine Glasübergangstemperatur oder Vicat-Erweichungstemperatur VST/A/50 von mindestens 100°C, bevorzugt mindestens 150°C und ganz besonders bevorzugt mindestens 180°C haben. Hierbei sind Polysulfone mit einer Vicat-Erweichungstemperatur VST/A/50 von 180°C bis 230°C bevorzugt.

Zu den bevorzugten Polymeren gehören Polysulfone, insbesondere Polysulfon mit Aromaten in der Hauptkette. Gemäß einem besonderen Aspekt der vorliegenden Erfindung weisen bevorzugte Polysulfone und Polyethersulfone eine Schmelzvolumenrate MVR 300/21,6 kleiner oder gleich 40 cm³/ 10 min,

insbesondere kleiner oder gleich 30 cm³/ 10 min und besonders bevorzugt kleiner oder gleich 20 cm³/ 10 min gemessen nach ISO 1133 auf.

Gemäß einem besonderen Aspekt kann die Polymermembran mindestens ein Polymer mit aromatischen Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen umfassen. Aromatische Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen sind Gruppen, bei denen die Sulfonsäuregruppe (-SO<sub>3</sub>H) und/oder Phosphonsäuregruppen (-PO<sub>3</sub>H<sub>2</sub>) kovalent an eine aromatischen oder heteroaromatischen Gruppe gebunden ist. Die aromatische Gruppe kann ein Teil der Hauptkette (back bone) des Polymeren oder ein Teil einer Seitengruppe sein, wobei Polymere mit aromatischen Gruppen in der Hauptkette bevorzugt sind. Die Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen können vielfach auch in Form der Salze eingesetzt werden. Des weiteren können auch Derivate, beispielsweise Ester, insbesondere Methyl- oder Ethylester, oder Halogenide der Sulfonsäuren verwendet werden, die beim Betrieb der Membran in die Sulfonsäure umgesetzt werden.

Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Bisphenon, Diphenylsulfon, Thiophen, Furan, Pyrrol, Thiazol, Oxazol, Imidazol, Isothiazol, Isoxazol, Pyrazol, 1,3,4-Oxadiazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-oxadiazol, 1,3,4-Thiadiazol, 1,3,4-Triazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-triazol, 1,2,5-Triphenyl-1,3,4-triazol, 1.2.4-Oxadiazol, 1,2,4-Thiadiazol, 1,2,4-Triazol, 1,2,3-Triazol, 1,2,3,4-Tetrazol, Benzo[b]thiophen, Benzo[b]furan, Indol, Benzo[c]thiophen, Benzo[c]furan, Isoindol, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzisoxazol, Benzisothiazol. Benzopyrazol, Benzothiadiazol, Benzotriazol, Dibenzofuran, Dibenzothiophen, Carbazol, Pyridin, Bipyridin, Pyrazin, Pyrazol, Pyrimidin, Pyridazin, 1,3,5-Triazin, 1,2,4-Triazin, 1,2,4,5-Triazin, Tetrazin, Chinolin, Isochinolin, Chinoxalin, Chinazolin, Cinnolin, 1,8-Naphthyridin, 1,5-Naphthyridin, 1,6-Naphthyridin, 1,7-Naphthyridin, Phthalazin, Pyridopyrimidin, Purin, Pteridin oder Chinolizin, 4H-Chinolizin. Diphenylether, Anthracen, Benzopyrrol, Benzooxathiadiazol, Benzooxadiazol, Benzopyridin, Benzopyrazin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzotriazin, Indolizin, Pyridopyridin, Imidazopyrimidin, Pyrazinopyrimidin, Carbazol, Aciridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, Phenothiazin, Acridizin, Benzopteridin, Phenanthrolin und Phenanthren ab, die gegebenenfalls auch substituiert sein können. Bevorzugte Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen, Hydroxygruppen oder Alkylgruppen.

Dabei ist das Substitionsmuster beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann ortho-, meta- und para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen.

Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein.

Die mit Sulfonsäuregruppen modifizierten Polymere besitzen vorzugsweise einen Gehalt an Sulfonsäuregruppen im Bereich von 0,5 bis 3 meq/g, vorzugsweise 0,5 bis 2 meq/g. Dieser Wert wird über die sog. lonenaustauschkapazität (IEC) bestimmt.

Zur Messung der IEC werden die Sulfonsäuregruppen in die freie Säure überführt. Hierzu wird das Polymere auf bekannte Weise mit Säure behandelt, wobei überschüssige Säure durch Waschen entfernt wird. So wird das sulfonierte Polymer zunächst 2 Stunden in siedendem Wasser behandelt. Anschliessend wird überschüssiges Wasser abgetupt und die Probe während 15 Stunden bei 160°C im Vakkumtrockenschrank bei p<1 mbar getrocknet. Dann wird das Trockengewicht der Membran bestimmt. Das so getrocknete Polymer wird dann in DMSO bei 80°C während 1h gelöst. Die Lösung wird anschliessend mit 0,1 M NaOH titriert. Aus dem Verbrauch der Säure bis zum Equivalentpunkt und dem Trockengewicht wird dann die Ionenaustauschkapazität (IEC) berechnet.

Polymere mit an aromatische Gruppen kovalent gebundene Sulfonsäuregruppen sind in der Fachwelt bekannt. So können Polymer mit aromatischen Sulfonsäuregruppen beispielsweise durch Sulfonierung von Polymeren hergestellt werden. Verfahren zur Sulfonierung von Polymeren sind in F. Kucera et. al. Polymer Engineering and Science1988, Vol. 38, No 5, 783-792 beschrieben. Hierbei können die Sulfonierungsbedingungen so gewählt werden, dass ein niedriger Sulfonierungsgrad entsteht (DE-A-19959289).

Im Hinblick auf Polymere mit aromatischen Sulfonsäuregruppen, deren aromatische Reste Teil der Seitengruppe sind, sei insbesondere auf Polystyrolderivate verwiesen. So beschreibt die Druckschrift US-A-6110616 Copolymere aus Butadien und Styrol und deren anschließende Sulfonierung zur Verwendung für Brennstoffzellen.

Des weiteren können derartige Polymere auch durch Polyreaktionen von Monomeren erhalten werden, die Säuregruppen umfassen. So können perfluorinierte Polymere wie in US-A-5422411 beschrieben durch Copolymerisation aus Trifluorostyrol und sulfonylmodifiziertem Trifuorostyrol hergestellt werden.

Gemäß einem besonderen Aspekt der vorliegenden Erfindung werden hochtemperaturstabile Thermoplaste eingesetzt, die an aromatische Gruppen gebundene Sulfonsäuregruppen aufweisen. Im allgemeinen weisen derartige Polymere in der Hauptkette aromatische Gruppen auf. So sind sulfonierte Polyetherketone (DE-A-4219077, WO96/01177), sulfonierte Polysulfone (J. Membr. Sci. 83 (1993) p.211) oder sulfoniertes Polyphenylensulfid (DE-A-19527435) bevorzugt.

Die zuvor dargelegten Polymere mit an Aromaten gebundenen Sulfonsäuregruppen können einzeln oder als Mischung eingesetzt werden, wobei insbesondere Mischungen bevorzugt sind, die Polymere mit Aromaten in der Hauptkette aufweisen.

Das Molekulargewicht der Polymere mit an Aromaten gebundenen Sulfonsäuregruppen kann, je nach Art des Polymeren sowie dessen Verarbeitbarkeit in weiten Bereichen liegen. Vorzugsweise liegt das Gewichtsmittel des Molekulargewichts M<sub>w</sub> im Bereich von 5000 bis 10 000 000, insbesondere 10000 bis 1000 000, besonders bevorzugt 15 000 bis 50 000. Gemäß einem besonderen Aspekt der vorliegenden Erfindung werden Polymere mit an Aromaten gebundenen Sulfonsäuregruppen, die einen geringen Polydispersitätsindex M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub> aufweisen. Vorzugsweise liegt der Polydispersitätsindex im Bereich 1 bis 5, insbesondere 1 bis 4.

Zur weiteren Verbesserung der anwendungstechnischen Eigenschaften können der Membran zusätzlich noch Füllstoffe, insbesondere protonenleitende Füllstoffe, sowie zusätzliche Säuren zugesetzt werden. Die Zugabe kann entweder während oder nach Schritt A), Schritt B) oder Schritt C) erfolgen

Nicht limitierende Beispiele für Protonenleitende Füllstoffe sind

Sulfate wie: CsHSO<sub>4</sub>, Fe(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>H(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, LiHSO<sub>4</sub>, NaHSO<sub>4</sub>, KHSO<sub>4</sub>, RbSO<sub>4</sub>, LiN<sub>2</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>4</sub>, NH<sub>4</sub>HSO<sub>4</sub>,

Phosphate wie Zr<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>, Zr(HPO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, HZr<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, UO<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>.3H<sub>2</sub>O, H<sub>8</sub>UO<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, Ce(HPO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, Ti(HPO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, LiH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, NH<sub>4</sub>H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, CsH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, CaHPO<sub>4</sub>, MgHPO<sub>4</sub>, HSbP<sub>2</sub>O<sub>8</sub>, HSb<sub>3</sub>P<sub>2</sub>O<sub>14</sub>, H<sub>5</sub>Sb<sub>5</sub>P<sub>2</sub>O<sub>20</sub>.

Polysäure wie  $H_3PW_{12}O_{40}.nH_2O$  (n=21-29),  $H_3SiW_{12}O_{40}.nH_2O$  (n=21-29),  $H_xWO_3$ ,

HSbWO<sub>6</sub>, H<sub>3</sub>PMo<sub>12</sub>O<sub>40</sub>, H<sub>2</sub>Sb<sub>4</sub>O<sub>11</sub>, HTaWO<sub>6</sub>, HNbO<sub>3</sub>, HTiNbO<sub>5</sub>,

HTiTaO<sub>5</sub>, HSbTeO<sub>6</sub>, H<sub>5</sub>Ti<sub>4</sub>O<sub>9</sub>, HSbO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>

Selenide und Arsenide wie  $(NH_4)_3H(SeO_4)_2$ ,  $UO_2AsO_4$ ,  $(NH_4)_3H(SeO_4)_2$ ,  $KH_2AsO_4$ ,  $Cs_3H(SeO_4)_2$ ,  $Rb_3H(SeO_4)_2$ ,

Phosphide wie ZrP, TiP, HfP

Oxide wie Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Sb<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, ThO<sub>2</sub>, SnO<sub>2</sub>, ZrO<sub>2</sub>, MoO<sub>3</sub>

Silikate wie Zeolithe, Zeolithe(NH4+), Schichtsilikate, Gerüstsilikate, H-Natrolite,

H-Mordenite, NH<sub>4</sub>-Analcine, NH<sub>4</sub>-Sodalite, NH<sub>4</sub>-Gallate, H-

Montmorillonite

Säuren wie HClO<sub>4</sub>, SbF<sub>5</sub>

Füllstoffe wie Carbide, insbesondere SiC, Si<sub>3</sub>N<sub>4</sub>, Fasern, insbesondere Glasfasern,

Glaspulvern und/oder Polymerfasern, bevorzugt auf Basis von

Polyazolen.

Als weiteres kann diese Membran auch perfluorierte Sulfonsäure Additive (0,1-20 wt%, bevorzugt 0,2-15 wt%, ganz bevorzugt 0,2- 10 wt%) enthalten. Diese Additive führen zur Leistungsverbesserung, in der Nähe der Kathode zur Erhöhung der Sauerstofflöslichkeit und Sauerstoffdiffusion und zur Verringerung der Adsorbtion von Phosphorsäure und Phosphat zu Platin. (Electrolyte additives for phosphoric acid fuel cells. Gang, Xiao; Hjuler, H. A.; Olsen, C.; Berg, R. W.; Bjerrum, N. J.. Chem. Dep. A, Tech. Univ. Denmark, Lyngby, Den. J. Electrochem. Soc. (1993), 140(4), 896-902 und Perfluorosulfonimide as an additive in phosphoric acid fuel cell. Razaq, M.; Razaq, A.; Yeager, E.; DesMarteau, Darryl D.; Singh, S. Case Cent. Electrochem. Sci., Case West. Reserve Univ., Cleveland, OH, USA. J. Electrochem. Soc. (1989), 136(2), 385-90.)

Nicht limitierende Beispiele für persulfonierte Additive sind:

Trifluomethansulfonsäure, Kaliumtrifluormethansulfonat,

Natriumtrifluormethansulfonat, Lithiumtrifluormethansulfonat,

Ammoniumtrifluormethansulfonat, Kaliumperfluorohexansulfonat,

Natriumperfluorohexansulfonat, Lithiumperfluorohexansulfonat,

Ammoniumperfluorohexansulfonat, Perfluorohexansulfonsäure,

Kaliumnonafluorbutansulfonat, Natriumnonafluorbutansulfonat,

Lithiumnonafluorbutansulfonat, Ammoniumnonafluorbutansulfonat,

Cäsiumnonafluorbutansulfonat, Triethylammoniumperfluorohexasulfonat,

Perflurosulfoimide und Nafion.

Als weiteres kann die Membran auch als Additive enthalten, die die im Betrieb bei der Sauerstoffreduktion erzeugten Peroxidradikale abfangen (primäre Anitoxidanzien) oder zerstören (sekundäre Antioxidanzien) und dadurch wie in

JP2001118591 A2 beschrieben Lebensdauer und Stabilität der Membran und Membranelektrodeneinheit verbessern. Die Funktionsweise und molekularen Strukturen solcher Additive sind in F. Gugumus in Plastics Additives, Hanser Verlag, 1990; N.S. Allen, M. Edge Fundamentals of Polymer Degradation and Stability, Elsevier, 1992; oder H. Zweifel, Stabilization of Polymeric Materials, Springer, 1998 beschrieben.

Nicht limitierende Beispiele für solche Additive sind:

Bis(trifluormethyl)nitroxid, 2,2-Diphenyl-1-pikrinylhydrazyl, Phenole, Alkylphenole, sterisch gehinderte Alkylphenole wie zum Beispiel Irganox, aromatische Amine, sterisch gehinderte Amine wie zum Beispiel Chimassorb; sterisch gehinderte Hydroxylamine, sterisch gehinderte Hydroxylamine, sterisch gehinderte Hydroxylaminether, Phosphite wie zum Beispiel Irgafos, Nitrosobenzol, Methyl.2-nitroso-propan, Benzophenon, Benzaldehyd-tert.-butylnitron, Cysteamin, Melanine, Bleioxide, Manganoxide, Nickeloxide, Cobaltoxide. Zu möglichen Einsatzgebieten der erfindungsgemäßen, dotierten Polymermembranen gehören unter anderem die Verwendung in Brennstoffzellen, bei der Elektrolyse, in Kondensatoren und in Batteriesystemen. Aufgrund ihres Eigenschaftsprofils werden die dotierten Polymermembranen vorzugsweise in Brennstoffzellen verwendet.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch eine Membran-Elektroden-Einheit, die mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist. Für weitere Informationen über Membran-Elektroden-Einheiten wird auf die Fachliteratur, insbesondere auf die Patente US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805 verwiesen. Die in den vorstehend genannten Literaturstellen [US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805] enthaltene Offenbarung hinsichtlich des Aufbaues und der Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten, sowie der zu wählenden Elektroden, Gasdiffusionslagen und Katalysatoren ist auch Bestandteil der Beschreibung.

In einer Variante der vorliegenden Erfindung kann die Membranbildung anstelle auf einem Träger auch direkt auf der Elektrode erfolgen. Die Behandlung gemäß Schritt D) kann hierdurch entsprechend verkürzt werden, da die Membran nicht mehr selbsttragend sein muß. Auch eine solche Membran ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Elektrode die mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion

- B) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einer Elektrode.
- C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren.
- D) Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran.

Die vorstehend beschriebenen Varianten und bevorzugten Ausführungsformen sind auch für diesen Gegenstand gültig, so daß an dieser Stelle auf deren Wiederholung verzichtet wird.

Die Beschichtung hat nach Schritt D) eine Dicke zwischen 2 und 3000  $\mu$ m, vorzugsweise zwischen 3 und 2000  $\mu$ m, insbesondere zwischen 5 und 1500  $\mu$ m hat.

Eine derartig beschichtete Elektrode kann in einer Membran-Elektroden-Einheit, die gegebenenfalls mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist, eingebaut werden.

### Allgemeine Messmethoden:

Messmethode für IEC

Die Leitfähigkeit der Membran hängt stark vom Gehalt an Säuregruppen ausgedrückt durch die sog. Ionenaustauschkapazität (IEC) ab. Zur Messung der Ionenaustauschkapazität wird eine Probe mit einem Durchmesser von 3 cm ausgestanzt und in ein mit 100 ml Wasser gefülltes Becherglas gegeben. Die freigesetzte Säure wird mit 0,1 M NaOH titriert. Anschliessend wird die Probe entnommen, überschüssiges Wasser abgetupft und die Probe bei 160°C während 4h getrocknet. Dann bestimmt man das Trockengewicht, m<sub>0</sub>, gravimetrisch mit einer Genauigkeit von 0,1 mg. Die Ionenaustauschkapazität wird dann aus dem Verbrauch der 0,1M NaOH bis zum ersten Titrationsendpunkt, V<sub>1</sub> in ml, und dem Trockengewicht, m<sub>0</sub> in mg, gemäss folgender Formel berechnet:

IEC=V<sub>1</sub>\*300/m<sub>0</sub>

Messmethode für spezifische Leitfähigkeit

Die spezifische Leitfähigkeit wird mittels Impedanzspektroskopie in einer 4-Pol-Anordnung im potentiostatischen Modus und unter Verwendung von Platinelektroden (Draht, 0,25 mm Durchmesser) gemessen. Der Abstand zwischen den stromabnehmenden Elektroden beträgt 2 cm. Das erhaltene Spektrum wird mit einem einfachen Modell bestehend aus einer parallelen Anordnung eines ohm schen Widerstandes und eines Kapazitators ausgewertet. Der Probenquerschnitt der phosphorsäuredotierten Membran wird unmittelbar vor der Probenmontage gemessen. Zur Messung der Temperaturabhängigkeit wird die Messzelle in einem Ofen auf die gewünschte Temperatur gebracht und über eine in unmittelbarer Probennähe positioniertes Pt-100 Thermoelement geregelt. Nach Erreichen der Temperatur wird die Probe vor dem Start der Messung 10 Minuten auf dieser Temperatur gehalten

## Patentansprüche

1. Protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

- A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion
- B) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einem Träger oder auf einer Elektrode,
- C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren.
- D) Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran (bis diese selbsttragend ist).
- 2. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Tetra-Amino-Verbindungen 3,3',4,4'-Tetraaminobiphenyl, 2,3,5,6-Tetraaminopyridin, 1,2,4,5-Tetraaminobenzol, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminobenzophenon, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylmethan und 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenyldimethylmethan
- 3. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Dicarbonsäuren Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 5-Hydroxyisophthalsäure, 4-Hydroxyisophthalsäure, 2-Hydroxyterephthalsäure, 5-Aminoisophthalsäure, 5-N,N-Dimethylaminoisophthalsäure, 5-N,N-Diethylaminoisophthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,5-Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 3,4-Dihydroxyphthalsäure, 3-Fluorophthalsäure, 5-Fluoroisophthalsäure, 2-Fluoroterphthalsäure, Tetrafluoroterephthalsäure, 1,4-Naphthalindicarbonsäure, 1,5-Naphthalindicarbonsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, 2,7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure, Diphensäure, 1,8-dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-

4,4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, 2,2-Bis(4-carboxyphenyl)hexafluoropropan, 4,4'-Stilbendicarbonsäure, 4-Carboxyzimtsäure, bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride eingesetzt werden.

- 4. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Carbonsäure Tri-carbonsäuren, Tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride, vorzugsweise 1,3,5-benzene-tricarboxylic acid (trimesic acid); 1,2,4-benzene-tricarboxylic acid (trimellitic acid); (2-Carboxyphenyl)iminodiessigsäure, 3,5,3'-biphenyltricarboxylic acid; 3,5,4'-biphenyltricarboxylic acid und/oder 2,4,6-pyridinetricarboxylic acid eingesetzt werden.
- 5. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Carbonsäure Tetracarbonsäuren deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride, vorzugsweise Benzol 1,2,4,5-tetracarbonsäuren; Naphthalin-1,4,5,8-tetracarbonsäuren 3,5,3',5'-biphenyltetracarboxylic acid; Benzophenontetracarbonsäure, 3,3',4,4'-Biphenyltetracarbonsäure, 2,2',3,3'-Biphenyltetracarbonsäure, 1,2,5,6-Naphthalintetracarbonsäure, 1,4,5,8-Naphthalintetracarbonsäure eingesetzt werden.
- 6. Membran gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Tricarbonsäure bzw. Tetracarbonsäuren (bezogen auf eingesetzte Dicarbonsäure) beträgt zwischen 0 und 30 Mol-%, vorzugsweise 0,1 und 20 Mol %, insbesondere 0,5 und 10 Mol-%. beträgt.
- 7. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als heteroaromatische Carbonsäuren heteroaromatische Di-carbonsäuren und Tricarbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren eingesetzt werden, welche mindestens ein Stickstoff, Sauerstoff, Schwefel oder Phosphoratom im Aromaten enthalten, vorzugsweise Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 –
  Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazindicarbonsäure, 2,4,6-Pyridintricarbonsäure, Benzimidazol-5,6-dicarbonsäure, sowie deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride.

8. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) organische Phosphonsäureanhydride der Formel

oder um linearen Verbindungen der Formel

oder um Anhydride der mehrfachen organsichen Phosphonsäuren der Formel

worin der Rest R und R' gleich oder verschieden ist und für eine  $C_1 - C_{20}$  - kohlenstoffhaltigen Gruppe steht.

- 9. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) zusätzlich eine Polyphosphorsäure mit einem Gehalt berechnet als P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (acidimetrisch) von mindestens 83% eingesetzt wird.
- 10. Membran gemäß Anspruch 1 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) zusätzlich  $P_2O_5$  eingesetzt wird.
- 11. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) oder Schritt B) eine Lösung oder eine Dispersion/Suspension erzeugt wird.

WO 2005/063852

$$\underbrace{-X}_{N} Ar \underbrace{X}_{X} Ar^{1} - \underbrace{1}_{n}$$
 (I)

$$+Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{5} \xrightarrow{X} Ar^{4} +$$

$$+Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{5} \xrightarrow{X} Ar^{4} +$$

$$+Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{4} +$$

$$+Ar^{6} + Ar^{6} +$$

$$-\frac{1}{1}Ar^{7} - \sqrt{N-Ar^{7} + \frac{1}{n}}$$
 (VI)

WO 2005/063852

(XI)

$$\text{Tr}_{N}$$

(XII)

(XIII)

(XIV)

(XV

$$- \bigvee_{N} J_{n} \qquad (XIX)$$

$$R_{n}$$
 (XX)

### worin

- Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>1</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>2</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>3</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>5</sup> gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>7</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>9</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder drei- oder vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>10</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt
- R gleich oder verschieden für Wasserstoff, eine Alkylgruppe und eine aromatische Gruppe steht, mit der Maßgabe das R ist Formel (XX) nicht für Wasserstoff steht, und
- n, m eine ganze Zahl größer gleich 10, bevorzugt größer gleich 100 ist, gebildet wird.
- 13. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Polymer ausgewählt aus der Gruppe Polybenzimidazol, Poly(pyridine),

Poly(pyrimidine), Polyimidazole, Polybenzthiazole, Polybenzoxazole, Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole und Poly(tetrazapyrene) gebildet wird.

14. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Polymer enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten der Formel

wobei n und m eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist, gebildet wird.

- 15. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß während oder nach Schritt A) und/oder vor Schritt B) ein weiteres Polymer als Blendmaterial zugesetzt wird.
- 16. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß nach Schritt C) und vor Schritt D) die Viskosität durch Zugabe von Phosphorsäure und/oder von organo-Phosphonsäuren eingestellt wird.
- 17. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die gemäß Schritt D) erzeugten Membran in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Zeitdauer behandelt wird bis die Membran selbsttragend ist und ohne Beschädigung vom Träger abgelöst werden kann.
- 18. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, insbesondere

zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdampf erfolgt.

- 19. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt D) zwischen 10 Sekunden und 300 Stunden, vorzugsweise 1 Minute bis 200 Stunden, beträgt.
- 20. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) als Träger eine Elektrode gewählt wird und die Behandlung gemäß Schritt D) dergestalt ist, daß die gebildete Membran nicht mehr selbsttragend ist.
- 21. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) eine Schicht mit einer Dicke von 20 und 4000 μm, vorzugsweise zwischen 30 und 3500 μm, insbesondere zwischen 50 und 3000 μm erzeugt wird.
- 22. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die in Schritt D) gebildete Membran eine Dicke zwischen 15 und 3000  $\mu$ m, vorzugsweise zwischen 20 und 2000  $\mu$ m, insbesondere zwischen 20 und 1500  $\mu$ m hat.
- 23. Elektrode die mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte
  - A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion
  - B) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einer Elektrode,
  - C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren.
  - D) Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran.
- 24. Elektrode gemäß Anspruch 23, wobei die Beschichtung eine Dicke zwischen 2 und 3000  $\mu$ m, vorzugsweise zwischen 3 und 2000  $\mu$ m, insbesondere zwischen 5 und 1500  $\mu$ m hat.

25. Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode und mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 22.

- 26. Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode gemäß Anspruch 23 oder 24 und mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 22.
- 27. Brennstoffzelle enthaltend eine oder mehrere Membran-Elektroden-Einheiten gemäß Anspruch 25 oder 26.

# INTERIORIONAL SEARCH REPORT

International pplication No PCT/EP2004/014831

A. CLASSII IPC 7	COSG73/18 B01D67/00 B01D71/6	4	
		•	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
B. FIELDS			
	cumentation searched (classification system followed by classification COSG BOID	on symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documente are included in the fields so	ambed
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that st	non accuments are included. In the helics se	u. v. n. u
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used	
EPO-In	ternal, WPI Data		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
X	WO 03/092090 A (CELANESE VENTURES 6 November 2003 (2003-11-06) page 23, line 28 - page 27, line examples 1-6; tables 1,2	<u>.</u>	1-27
X	DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURE 27 November 2003 (2003-11-27) paragraphs '0073!, '0079!; claim		1-27
Х,Р	DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURE 12 February 2004 (2004-02-12) claims 1-23	S GMBH)	1-27
A	DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURE 9 October 2003 (2003-10-09) the whole document	ES GMBH)	1–27
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	n annex.
° Special ca	tegories of cited documents:	"T" later document published after the Inte	mational filing date
consid	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or phonty date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	eory underlying the
filing	document but published on or after the international late ant which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	t be considered to
which citatio	is clied to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indecument is combined with one or many	cialmed invention ventive step when the
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	ments, such combination being obvio in the art.	us to a person skilled
later t	han the priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member of the same patent  Date of mailing of the international sea	
	April 2005	15/04/2005	
	making address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Luethe, H	

## INTERETIONAL SEARCH REPORT

Internationa	oplication No
PCT/EP2	004/01483

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 03092090	A	06-11-2003	DE DE CA WO EP	10218368 A1 10218367 A1 2483015 A1 03092090 A2 1518282 A2	06-11-2003 13-11-2003 06-11-2003 06-11-2003 30-03-2005
DE 10220817	Α	27-11-2003	DE CA WO EP	10220817 A1 2485507 A1 03096464 A2 1512190 A2	27-11-2003 20-11-2003 20-11-2003 09-03-2005
DE 10235357	Α	12-02-2004	DE WO	10235357 A1 2004015803 A1	12-02-2004 19-02-2004
DE 10210500	A	09-10-2003	DE CA WO EP	10210500 A1 2477863 A1 03074595 A1 1485427 A1	09-10-2003 12-09-2003 12-09-2003 15-12-2004

# INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Internation Aktenzeichen
PCT/EP2004/014831

Wo 03/092090 A (CELANESE VENTURES GMBH)   1-27		THE PART AND DESCRIPTION OF THE PARTY OF THE		<del></del>
B. RECHERCHIENTE GERIETE  Problembilitaring Mindestiphtisted (Gassilisationssystem und Klassilisationssymbole)  IPK 7 COSG BO1D  Placeherchierte aber nicht zum Mindestpublisted gehörende Veröffenslichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen  Wöhrend der internationalen Recherche konsultierte dektronische Datenberk (Name der Datenberk, end evil. verwendete Suchbegriffle)  EPO-Interna1, WPI Data  C. ALS WESENTLICH ANGESEHEN UNTERLAGEN  Kalsgorie*  Bezeichnung der Veröfferdichung, soweit erforderhich unter Angabe der in Betracht kommenden Tolle  Betr. Anspruch Nr.  X W0 03/092090 A (CELANESE VENTURES GMBH)  6. November 2003 (2003-11-06)  Seite 23, Zeile 28 – Seite 27, Zeile 21;  Beispriele 1-6; Tabelle 1eilen 1,2  X DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES)  27. November 2003 (2003-11-27)  Absätze (1073), (1079); Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 2003 (2003-10-09)  das ganze Dokument   Bezooden Kategorien von angegebenen von angegeben der verbein der Forbeit von der verbein verbein von der verb	IPK 7	C08G73/18 B01D67/00 B01D71/64	4	
B. RECHERCHIENTE GERIETE  Problembilitaring Mindestiphtisted (Gassilisationssystem und Klassilisationssymbole)  IPK 7 COSG BO1D  Placeherchierte aber nicht zum Mindestpublisted gehörende Veröffenslichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen  Wöhrend der internationalen Recherche konsultierte dektronische Datenberk (Name der Datenberk, end evil. verwendete Suchbegriffle)  EPO-Interna1, WPI Data  C. ALS WESENTLICH ANGESEHEN UNTERLAGEN  Kalsgorie*  Bezeichnung der Veröfferdichung, soweit erforderhich unter Angabe der in Betracht kommenden Tolle  Betr. Anspruch Nr.  X W0 03/092090 A (CELANESE VENTURES GMBH)  6. November 2003 (2003-11-06)  Seite 23, Zeile 28 – Seite 27, Zeile 21;  Beispriele 1-6; Tabelle 1eilen 1,2  X DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES)  27. November 2003 (2003-11-27)  Absätze (1073), (1079); Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1.27  Ansprüche 2003 (2003-10-09)  das ganze Dokument   Bezooden Kategorien von angegebenen von angegeben der verbein der Forbeit von der verbein verbein von der verb				
Pechartheriner Mindespridiserif (Glassilikationssystem und Klassilikationssyntole)  IPK 7 C08G B01D  Recherchierte aber nicht zum Mindesprüsschligenbrende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiede laten  Während der internationalen Recherche konsultiante elektronische Datenbenk (Name der Datenbenk und evil. verwendete Suchbegriffle)  EPO—Internal , WPI Data  C. ALE WESENTLICH ANGESENEN UNTERLAGEN  Kalsgode*  Bezeichnung der Veröffertlichung, soweit erforderfich unter Angabe der in Betracht kommenden Tolle  Betr. Anspruch Nr.  X W0 03/092090 A (CELANESE VENTURES GMBH)  6. November 2003 (2003–11–06)  5. Seite 23, Zeite 28 - Seite 27, Zeite 21;  Beispiele 1–6; Tabellen 1,2  X DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES)  7. November 2003 (2003–11–27)  Absätze '0073!, '0079!; Anspruch 1  X,P  DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH)  127  AD E 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  127  AD DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  9. Oktober 2003 (2003–10–09)  das ganze Dokument  Westers Veröffentlichungen eine der Fortsetzung von Feld C zu  The Seiter Veröffentlichung, die eine mindernich einen hierenschansten  1 - Veröffentlichung, die eine auf eine mindernich einen hierenschansten einen hierenschansten einen einer mindernich einen Ammeldedahm veröffentlichung, die eine mindernich einen Ammeldedahm veröffentlich werden bit "Veröffentlichung, die eine auf einer mindernich einen Ammeldedahm veröffentlichung, die eine mindernich einen Ammeldedahm veröffentlich werden bit "Veröffentlichung, die eine auf einer mindernich einen Frein	Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
PRO-Internal continues   Proceedings   Process   Proce				
Recherchierte aber nicht zum Mindestprübsicht gehörende Veröffenslichungen, soweit diese unter die rechercherten Gebete laten	Recherchier		e)	
With rend der internationalen Racherche bonsultierne elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendeta Suchbegiffle)  EPO-Internal, WPI Data  C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Koltegorie*  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angaba der in Betracht kommenden Teile  Wo 03/092090 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1-27  W0 03/092090 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1-27  X W0 03/092090 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1-27  X DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES)  27. November 2003 (2003-11-27)  Absätze* 0'00731, '00791; Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH)  12. Februar 2004 (2004-02-12)  Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  9. Oktober 2003 (2003-10-09)  das ganze Dokument  *Besonstein Keitegorien von angegebenen Veröffentlichungen:  *Veröffentlichung, die eine Jeneinen Stand der Technik definiert, ander incht mas besonders bödeutzen anzusfehn ist "Statien Auftrag des ein der anzusfehn sich versteinen zu siesen, der auch der des ew föllentlichungsdaum einer den steher in sich verstein des jeden der des ew föllentlichungsdaum einer den steher in sich verstein des jeden der des veröffentlichungsdaum einer den steher in der veröffentlichung, die eine beginnen föllendung des eine mit der einer mit der schellen soll ober die aus einem enderen besonderen Grund angegeben ist (vere ausgeben)  **Veröffentlichung, die eine beginnen föllendungsdaum einer den steher des schellen schellen des einer der schellen schellen der der schellen der schelle	2110 /			
Weltere Veröffentlichungen ein der Fortsetzung von Fedd Czu  Westere Veröffentlichungen ein der Fortsetzung von Fedd Czu  Nettegorien veröffentlichung der der Steinen Steinen Steinen Steinen Steinen uns der Steinen		M. M. Sanda Vallendiahuman	unit diese unter die recharabierten Gebiete	fallen
EPO-Internal, WPI Data  C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kalegorie* Bezeichnung der Veröffertlichung, soweit erforderich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile  Betr. Anspruch Nr.  X	Recherchier	te aber nicht zum Mindestprütstoff genorende veröffentlichungen, sow	veit diese unter die recherchierten Gebiete	ICHOIT
EPO-Internal, WPI Data  C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kalegorie* Bezeichnung der Veröffertlichung, soweit erforderich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile  Betr. Anspruch Nr.  X			J. D. L. de J. wad a di samuadaha 6	Sushka sella
Rategorie*   Bezeichnung der Veröffertlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle			Inte del Daterioanik Brid evil. Verwendets C	our beginner
Webser Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu   Webser Veröffentlichung des Veröffentlichungen sind der Veröffentlichu	EPO-In	ternal, WPI Data		
Webser Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu   Webser Veröffentlichung des Veröffentlichungen sind der Veröffentlichu				
Webser Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu   Webser Veröffentlichung des Veröffentlichungen sind der Veröffentlichu				
Wolfers Veröffentlichung, die nein eilgemeinen Stand der Technik defiriert, aber nicht als besonders bedeutsem erzuber bei ist veröffentlichung, die nein der nehmenten Stand der Technik defiriert, aber nicht als besonders bedeutsem erzuber bis sie veröffentlichung, die nach der nicht wird und werden sie veröffentlichung der den sie mehmenten Stand der Technik defiriert, aber nicht als besonders bedeutsem erzuber bis sie veröffentlichung der den einen herbeit veröffentlichung der den der nicht werden sie veröffentlichung der den der veröffentlichung der den der veröffentlichung der den der veröffentlichung der veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalt erschlienen in Rechercherbeitidt genannten Veröffentlichung der Veröffentlichung der aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie aus der Veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalt erschlienen in Rechercherbeitidt genannten Veröffentlichung der veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalt erschlienen in Rechercherbeitidt genannten Veröffentlichung der veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalt erschlienen in Rechercherbeitidt genannten Veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalt erschlienen in Rechercherbeitidt genannten Veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalt erschlienen veröffentlichung der eine veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalt erschlienen veröffentlichung der der profitikasierspruch zweifenhalten veröffentlichung der der pr	C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
6. November 2003 (2003-11-06) Seite 23, Zeile 28 - Seite 27, Zeile 21; Beispiele 1-6; Tabellen 1,2  X DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES) 27. November 2003 (2003-11-27) Absätze '0073!, '0079!; Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH) 12. Februar 2004 (2004-02-12) Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003-10-09) das ganze Dokument  Bearondere Kategorien von argegebenen Veröffentlichungen - Bearondere Bedeutsmit anzuseren ist auch dem internationalen - Positien beweiter bedeutsmit anzuseren ist auch dem internationalen - Positien veröffentlichung, die geelgnat ist, einen Prioritätsargpruch zweiten anzusen ersten erst. Bearbeiten internationalen - Veröffentlichung, die geelgnat ist, einen Prioritätsargpruch zweiten erst. Bearbeiten ist werden auch dem unternationalen Prioritätsargpruch zweiten erst. Bearbeiten ist werden veröffentlichung richt als neu oder auf einflusten geben ist (weiten werden unternationalen Prioritätsargpruch zweiten werden w	Kategorle*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
6. November 2003 (2003-11-06) Seite 23, Zeile 28 - Seite 27, Zeile 21; Beispiele 1-6; Tabellen 1,2  X DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES) 27. November 2003 (2003-11-27) Absätze '0073!, '0079!; Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH) 12. Februar 2004 (2004-02-12) Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003-10-09) das ganze Dokument  Bearondere Kategorien von argegebenen Veröffentlichungen - Bearondere Bedeutsmit anzuseren ist auch dem internationalen - Positien beweiter bedeutsmit anzuseren ist auch dem internationalen - Positien veröffentlichung, die geelgnat ist, einen Prioritätsargpruch zweiten anzusen ersten erst. Bearbeiten internationalen - Veröffentlichung, die geelgnat ist, einen Prioritätsargpruch zweiten erst. Bearbeiten ist werden auch dem unternationalen Prioritätsargpruch zweiten erst. Bearbeiten ist werden veröffentlichung richt als neu oder auf einflusten geben ist (weiten werden unternationalen Prioritätsargpruch zweiten werden w				
Seite 23, Zeile 28 – Seite 27, Zeile 21; Betspiele 1–6; Tabellen 1,2  DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES) 27. November 2003 (2003–11–27) Absätze '0073!, '0079!; Anspruch 1  X,P  DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH) 1-27  Ansprüche 1–23  A  DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003–10–09) das ganze Dokument  *Besonder käegoiden von angegebenen Veröffentlichungen: - *A' Veröffentlichung, die den eilgemeinen Stand der Tochnik definiert, - aber nicht ist besonders bedeussen arzusen ist - Annelkodakum veröffentlicht worden ist und mit der - Annelkodakum veröffentlicht worden ist und mit der - Annelkodakum veröffentlicht worden ist und mit der - Annelkodakum veröffentlicht vorden ist und mit der - Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Pfrioritässanspruch zweitenhat einer - arderen in Reichercherbehörde suren der veröffentlichungsdatum einer - arderen in Reichercherbehörde geeignen besonderen Grund angegeben ist (wie - sagericht) - O' Veröffentlichung, die sich auf eine möndliche Offenbaung, eine Benuzung, eine Ausselhung oder anderer Maßnahmen bezeht - Proffentlichung von besonderer Bedeutung die bearspruchte Effindung sangelübri) - O' Veröffentlichung, die sich auf eine möndliche Offenbaung, eine Benuzung, eine Ausselhung oder anderer Maßnahmen bezeht - Proffentlichung, die sich auf eine möndliche Offenbaung, eine Benuzung, eine Ausselhung oder anderer Maßnahmen bezeht - Proffentlichung, die sich auf eine möndliche Offenbaung, eine Benuzung, eine Ausselhung oder anderer Maßnahmen bezeht - Proffentlichung von besonderer Bedeutung die bearspruchte Frieden veröffentlichung die sich auf einer oder rehreiten einer mehren einer der rehreiten einer der veröffentlichung mehren der Veröffentlichung mehren der veröffentlichung die sich auf einer der rehreiten einer der veröffentlichung mehren der veröffen	X		GMBH)	1-27
Be1sp1ele 1-6; Tabellen 1,2  DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES) 27. November 2003 (2003-11-27) Absätze '00731, '0079!; Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH) 12. Februar 2004 (2004-02-12) Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003-10-09) das ganze Dokument  *Besondere Ketegorien von angegebenen Veröffentlichungen *A Veröffentlichung, die den allgameinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsen anzuschen ist "Te diteres bokument, das jedoch eist am oder nach dem internationalen Anmelden Frinzbis oder der Technik der internationalen Anmelden Herbercherbehördt gearneit en Veröffentlichung die siehen Anstere Nationalen Frinzbis oder der Veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Veröffentlichung, die ein auf eine michalten Ortfestanzung vor Veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Veröffentlichung die eine dem internationalen Anmeldedeutung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Veröffentlichung die eine dem internationalen Anmeldedeutung vor Veröffentlichung vor Desonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Veröffentlichung die eine dem internationalen Anmeldedeutung vor Desonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Desonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Veröffentlichung vor Desonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Desonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Desonderer Bedeutung die beanspruchte Effindung vor Desonderer Redeutung die benander mehreren anderen Veröffentlichung vor Desonderer Bedeutung die benander mehreren Anderen Veröffentlichung vor Desonderer		6. November 2003 (2003-11-06)		
DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURES)  27. November 2003 (2003-11-27) Absätze '0073!, '0079!; Anspruch 1  X,P  DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH)  1-27  Ansprüche 1-23  A  DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  9. Oktober 2003 (2003-10-09) das ganze Dokument  *Besondare Ketegorien von angegebenen Veröffentlichungen: - 'A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der fechnik definiert, aber intil tals Besonders bedeutsem arzusehen ist aber intel trials besonders bedeutsem arzusehen ist Anneldedatum veröffentlich vorden ist veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritikarienpruch sweiterhalt erschien von alssen, oder in der internationalen Anneldedatum veröffentlich vorden ist veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritikarienpruch sweiterhalt erschien von alssen, oder in verbreiten von der veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Gund angegeben ist (wie ausgeführt)  "Veröffentlichung die sich auf eine möndliche Offenbaung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht gene in der unternationalen Recharche (dern beansprüchten Prioritiksidatum veröffentlicht worden ist veröffentlichung mit eine oder mehreren anderen Veröffentlichung mit eine oder mehrer			ile 21;	
27. November 2003 (2003–11–27) Absätze '0073!, '0079!; Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH) 12. Februar 2004 (2004–02–12) Ansprüche 1–23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003–10–09) das ganze Dokument  Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen  Besondere Kategorien von angegebenen kinder vor Veröffentlichung, die der Aussiellung von besonderer Bedeutungt vor veröffentlichung von besonderer Bedeutungt die beanspruchte Effindung von besonderer Bedeutungt die baanspruchte Effindung von der Veröffentlichung, die vor dem internationale nach nach ersondetatum, eber nach diese Veröffentlichung die der Veröffentlichung die vor Veröffentlichung, die vor dem internationale nach nach ersondetatum, eber nach diese Veröffentlichung die vor kelterite vor dem besonderer Bedeutungt die baanspruchte Effindung von des Veröffentlichung, die vor kelterite vor dem besonderer Bedeutungt die ba		Beispiele 1-6; labellen 1,2		
27. November 2003 (2003-11-27) Absätze '0073!, '0079!; Anspruch 1  X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH) 12. Februar 2004 (2004-02-12) Ansprüche 1-23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003-10-09) das ganze Dokument  *Besondere Ketegorien von angegebenen Veröffentlichungen *Av Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders besonders besonders besonders hat veröffentlichung der nach dem internationalen Anneldedatum veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders besonders besonders besonders besonders besonders besonders besonders Bedulusma arzuseren ist  "Veröffentlichung, die geloch enst am oder nach dem internationalen Anneldedatum veröffentlichung der nach dem internationalen Anneldedatum veröffentlichung der veröffentlichung der veröffentlichung veröffen	X	DE 102 20 817 A (CELANESE VENTURE	s)	1-27
X,P DE 102 35 357 A (CELANESE VENTURES GMBH)  12. Februar 2004 (2004–02–12) Ansprüche 1–23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  9. Oktober 2003 (2003–10–09) das ganze Dokument  *Beandere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  "A' Veröffentlichung, die den eligemeinen Stand der Technik definient, aber infort als besondere bedeutsam anzusehen ist  "E' allares Dokument, die Jedoch est am oder nach dem internationalen Anneldedatum veröffentlicht worden bit  "L' Veröffentlichung, die geelpnet ist, einen Prioritätsanspruch zweiferhalt erscheinen zu lassen, older durch die des Veröffentlichungsdatum einer anderen im Beeherchenbericht genamnten Veröffentlichung deue von besonderer Bedeutung; die baanspruchte Erfindung soliol der de aus einem anderen beworderen Gund angegeben ist (wie schielen zu lassen, older durch die des Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht verden, wenn die Veröffentlichung die besch auf eine mördliche Statum veröffentlichung die vorden informationalen Ansendedatum, veröffentlichung die besch auf eine mördliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht verden, wenn die Veröffentlichung die besch betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung die besch betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung in Veröffentlichung die vorden informationalen Ansendedatum, aber nach den bearbeit verden internationalen Recherchenbehörde enropstisches Patentanat, P.B. 5918 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijawijk T. L. (241–70) 340–2404, Tx. 31 651 spon il.	•	27. November 2003 (2003-11-27)		
12. Februar 2004 (2004–02–12) Ansprüche 1–23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003–10–09) das ganze Dokument  *Besondere Ketegorien von angegebenen Veröffentlichungen: Aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist der internationalen Anmeldedatum veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist der internationalen Anmeldedatum veröffentlichtung, die geeignet ist, einen Prioritätsanzen werlfen mit der Anmeldedatum veröffentlichtungsdatum einer anderen berachtig genannten Veröffentlichungsdatum einer anderen besonderen Gand angegeben ist (we aussiehen auf der durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen besonderen Gand angegeben ist (we aussiehen anderen besonderen Gand angegeben ist (we aussiehen) der andere Maßnahmen bezicht er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung eine Ausstelbung oder andere Maßnahmen bezicht er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung er veröffentlichung die berachte werden veröffentlichung die berachte deutschrieben veröffentlichung die berachte diese		Absätze '0073!, '0079!; Anspruch	·1_	
12. Februar 2004 (2004–02–12) Ansprüche 1–23  A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH) 9. Oktober 2003 (2003–10–09) das ganze Dokument  *Besondere Ketegorien von angegebenen Veröffentlichungen: Aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist der internationalen Anmeldedatum veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist der internationalen Anmeldedatum veröffentlichtung, die geeignet ist, einen Prioritätsanzen werlfen mit der Anmeldedatum veröffentlichtungsdatum einer anderen berachtig genannten Veröffentlichungsdatum einer anderen besonderen Gand angegeben ist (we aussiehen auf der durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen besonderen Gand angegeben ist (we aussiehen anderen besonderen Gand angegeben ist (we aussiehen) der andere Maßnahmen bezicht er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung eine Ausstelbung oder andere Maßnahmen bezicht er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung er veröffentlichung on besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung er veröffentlichung die berachte werden veröffentlichung die berachte deutschrieben veröffentlichung die berachte diese	V D	DE 102 SE SET A (CELANESE VENTURE	c CMBH)	1-27
Ansprüche 1–23  DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  9. Oktober 2003 (2003–10–09)  das ganze Dokument  Weiter Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen  *Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "A Veröffentlichung, die gelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifehalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung gelgen ein Behartenbehörtig ensennen Veröffentlichung stellt werden soll oder die aus einem anderen deund angegeben ist (wie ausgeführ)  "Veröffentlichung, die sich auf eine möndliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Benutzung, eine Benutzung, eine Benutzung, eine Benutzung, eine Benutzung die bassenben Patentaniet veröffentlichung oder andere Maßnahmen bezieht "P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beranzund einer Benutzung, eine Veröffentlichung oder andere Maßnahmen bezieht "P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beranzund erser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfünderischer Tätigkel benuhend betrachtie werden veröffentlichung die beanspruchte Effindung veröffentlichung die einer Fachmen nach einer Veröffentlichung nicht einer dem hehren anderen Veröffentlichung nicht einer dem hehren anderen Veröffentlichung nicht einer dem hehren anderen Veröffentlichung nicht einer dem kennten behört des entsprichten Prioritätsdatum veröffentlich und einer Fachmen nach einer auf vereinen veröffentlich und einer Fachmen nach einer einer einer einer einer einer ein Feröffentlichung nicht ab eine Fachmen nach einer ein Veröffentlichung nicht als neu der dem Prioritätscher Tätigkelberuhend	х, Р	12 Februar 2004 (2004-02-12)	s dribn /	1 21
A DE 102 10 500 A (CELANESE VENTURES GMBH)  9. Oktober 2003 (2003–10–09) das ganze Dokument  Weitere Veröfientlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen  *Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :  "A' Veröffertichung, die den eilgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist in veröfientlichten veröffentlichten veröffentlichte				
9. Oktober 2003 (2003–10–09) das ganze Dokument  Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen  *Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A' Veröffentlichung, die den eilgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuserhen ist inden internationalen Ammeldedatum veröffentlicht worden ist inden mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist ind mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist inden internationalen Anmeldedatum veröffentlich worden ist inden internationalen Anmeldedatum veröffentlich worden ist inden internationalen Anmeldedatum veröffentlich worden ist inden internationalen Anmeldedatum veröffentlichung die de das Veröffentlichung die de das Veröffentlichung bei des Severöffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung sein der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  "O' Voröffentlichung, die sich auf eine möndliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht in Veröffentlichung, die over dem internationalen Anmeldedatum weröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung seine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht in Veröffentlichung, die over dem internationalen Anmeldedatum weröffentlich werden ist werden internationalen Anmeldedatum veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die baanspruchte Erfindung eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht veröffentlichung die einen Fachmann nahellegord ist veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentamilie ist der bezieht der der der der der zugrundeliegenden Triben der				
**Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :  **A' Veröffentlichung, die den eilgemeinen Stand der Technik definiert, deer nicht als Besonders bedeutssam arzuserben ist  **A' Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifentalt einen Anneldedatum veröffentlicht worden ist  **A' Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifentalt eines schelnen zu lassen, oder durch de das Veröffentlichung delegt werden solf oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  **O' Veröffentlichung, die sich auf eine m\u00fcndlichung oder andere Machamen bezieht eine Berutzung, eine Berutzung, eine Absschlusses der Internationalen Recharche  **D' Veröffentlichung, die sich auf eine m\u00fcndlichung oder andere Machamen bezieht veröffentlichung die vor dem internationalen Anneldedatum, eber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  **Datum des Abschlusses der Internationalen Recharche  **A. Apr 11 2005  **Name und Postanschrift der Internationalen Recharchenbehörde  Europäisches Patentarnt, P.B. 5918 Patentlana 2 NL – 2280 HV Rijswijk  **T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anneldedatum veröffentlichung der nach dem Internationalen Anneldedatum einer Entre Veröffentlichung, die sich vor dem internationalen Recharche  **T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anneldedatum einer Frindatung veröffentlichung von besonderer Bedeutung der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf einer Fachmann naheliegend ist veröffentlichung die einer Fachmann naheliegend ist veröffentlichung die einer Fachmann naheliegend ist veröffentlichung die einer Fachmann naheliegen	A		S GMBH)	1-27
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen  *Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  *Ar Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam arzusiehen ist   *Alters Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichung das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist   *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung stelet werden anderen im Flecherchenbericht genamlen Veröffentlichung niete einem anderen Desonderen Grund angegeben ist (weiten ausgeführt)  *Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beansprüchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist   *Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen der Veröffentlichung nicht als auf erinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung nicht als auf erinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung nicht als auf erinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung eine deser Kategorien in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "2" Veröffentlichung eine Berutzung, eine Ausstellung der veröffentlichung eine Berutzung, eine Ausstellung der veröffentlichung eine Berutzung der veröffentlichung eine Berutzung der veröffentlichungen der veröffentlichungen der veröffentlichungen der veröffentlichungen deser Kategorien in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "2" Veröffentlichungen deser Kategorien in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegen ist "2" Veröffentlichungen deser Kategorien in Ver				
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:     "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuserien ist erinden ist besonders bedeutsam anzuserien ist erindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Anmeldedatum veröffentlichung die geleignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnalt erschelnen zu lassen, oder durch de das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk  Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,		das ganze bokument		
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:     "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnalt einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung gelegt werden sich eine gelegt werden ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht gen Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk  Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nit,  "A" Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlich worden ist oder dem Prioritätsdatum veröffentlichung in the kollidiort, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der Ihr zugrundellegenden Prinzi				
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:     "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnalt einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung gelegt werden sich eine gelegt werden ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht gen Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk  Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nit,  "A" Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlich worden ist oder dem Prioritätsdatum veröffentlichung in the kollidiort, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der Ihr zugrundellegenden Prinzi				
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:     "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem richt als besonders bedeutsam anzuserien ist einem einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnalt einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung gelegt werden sich eine gelegt werden ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht gen Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk  Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nit,  "A" Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlich worden ist oder dem Prioritätsdatum veröffentlichung in the kollidiort, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der Ihr zugrundellegenden Prinzi				
"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam arzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "Theorie angegeben ist worden ist "Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifehalt erschelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung sollt oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführ!) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Aussteltung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "Veröffentlichung, die einer Der mehreren anderen Veröffentlichung, die veröffentlichung, die veröffentlichung, die veröffentlichung, die veröffentlichung, die veröffentlichung, die veröffentlichung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "Veröffentlichung, die Mittglied derselben Patenttamille ist "Veröffentlichung, die Mittglied derselben Patenttamille ist "Veröffentlichung, die Mittglied derselben Patenttamille ist "Absendedatum des internationalen Recherchenberichts  4. Apr 1 2005  Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamit, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk, Tel. (431–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nit,			X Siehe Anhang Patentfamilie	
Armeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Prinzips oder ihr zugrundellegenden Prinzips oder ihr zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Prinzips oder Prinzips oder Prinzips oder Prinzips oder Prinzips oder Prinzips ode		g		
*E* alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführ!)  *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  *Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  *April 2005  Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tet. (1431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nit.	aberr	nicht als besonders bedeutsam anzusehen Ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu	r zum Verständnis des der
*L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifehalt erschelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  *O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  *P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Armeidedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  *April 2005  Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nit,	"E" älteres Anme		Theorie angegeben ist	
anderen im Recherchenbericht genernten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstelbung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedaturn, aber nach dem beanspruchten Prioritatsdatum veröffentlich worden ist  Daturn des Abschlusses der internationalen Recherche  4. Apr 11 2005  Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk  Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nit,	"L" Veröffe	otlichung die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft 91-	kann allein aufgrund dieser Veröffentlich	chung nicht als neu oder auf
ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dern beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  4. Apr 11 2005  Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europälsches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	ander	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Beder	itung; die beanspruchte Erfindung
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Annendedatum, aber nach dem beanspruchien Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  4. April 2005  Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet. (1431–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nit,	ausge	eführt)	werden, wenn die Veröffentlichung mit	einer oder mehreren anderen
dem beansprüchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  4. April 2005  Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Ted. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	elne E	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für einen Fachmann	naheliegend lst
4. April 2005  Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	dem t	peanspruchten Prioritätsdatum verölfentlicht worden ist		
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevolimächtigter Bediensteter  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationaten Re	CHAICHER IDENICITES
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 spo nl,	4	. April 2005	15/04/2005	
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 spo nl, Luct ha Li	Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensteter	
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,				
		Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Luethe, H	

## INTERNATIONALER FEHERCHENBERICHT

International Aktenzeichen
PCT/EP2004/014831

Im Recherchen Igeführtes Pateni		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 030920	. A	06-11-2003	DE DE CA WO EP	10218368 10218367 2483015 03092090 1518282	A1 A1 A2	06-11-2003 13-11-2003 06-11-2003 06-11-2003 30-03-2005
DE 102208	317 A	27-11-2003	DE CA WO EP	10220817 2485507 03096464 1512190	A1 A2	27-11-2003 20-11-2003 20-11-2003 09-03-2005
DE 102353	57 A	12-02-2004	DE WO	10235357 2004015803		12-02-2004 19-02-2004
DE 102105	00 A	09-10-2003	DE CA WO EP	10210500 2477863 03074595 1485427	Al Al	09-10-2003 12-09-2003 12-09-2003 15-12-2004

THIS PAGE BLANK (USPTO)